BEST AVAILABLE COPY

(1) 日本国特許庁(IP)

① 特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭63 - 250340

@Int_Cl_4

識別記号

庁内整理番号

④公開 昭和63年(1988)10月18日

C 07 C 47/02

8018-4H

審査請求 未請求 発明の数 1 (全3頁)

60発明の名称

4、8-ジメチルデカナールの製造法

願 昭62-83044 21)特

明

22出 願 昭62(1987)4月6日

明者 尾 勿発

神奈川県横浜市緑区梅が丘6番地2 日本たばこ産業株式

会社中央研究所内

勿発 明 者 神奈川県横浜市緑区梅が丘6番地2 日本たばこ産業株式

会社中央研究所内

明 者 盛 @発 下

神奈川県横浜市緑区梅が丘6番地2 日本たばこ産業株式

会社中央研究所内

願 人 日本たばこ産業株式会 の出

東京都港区虎ノ門2丁目2番1号

社

1. 発明の名称

4. 8-ジメチルデカナールの製造法

2. 特許請求の範囲

10-アセトキシー(1, 3-ジオキソラニ ルー2)-4、 8・ジメチル-4、 8 ーデカジ エンのアシルオキシ基を酢酸パラジウムを用い て脱離させた後、水素添加を行うことを特徴と する4、8-ジメチルデカナールの製造法。

3. 発明の詳細な説明

(産業上の利用分野)

本発明は、次の化学構造式で示される4.8 - ジメチルデカナールの製造法に関する。

・、4、8-ジメチルデカナールは、コクヌスト モドキの集合フェロモンとして単麓同定された公 知化合物(リャン、ジャーナル オブ インセク

ト フィジオロジー、23、1501、1976 (J. Insect. Physici.,)) T ある。4.8-ジメチルデカナールは、コクヌス トモドキを誘引する効果が確認されており、(鈴 木、アプライド エントモロジー アンド ズー ロジー、19(1)、15~20、1984(A ppl. Ent. Zool.,)) コクヌストモ ドキの駆除対策上、重要な化合物になると考えらい れ、その効果的な合成法の開発はコクヌストモド キによる故害を受けている食物貯蔵業などの産業 に有用な害虫防除剤を提供することが期待される。 (從來技術)

4. 8-ジメチルデカナールの製造に関しては、 既に4種類の方法が示されている。 (a)森. テト ラヘドロン、39、2439、1983 (Tet rahedron. ,) b)鈴木, アグリカルチ ュラル、パイオロジカル、ケミストリー、45(6') 1357-1363, 1981 (Agric. Blol. Chem. 。) c)給木、アグリカル チュアル. バイオロジカル. ケミストリー, 45

BEST AVAILABLE COPY

特開昭63-250340(2)

(11), 2641~2643. 1981 (Agric. Biol. Chem.,) d) ブリューワー, ケミストリー アンド インダストリー. 22, 907~908, 1982 (Chem. Ind.,)) このいずれの方法も反応行程が長く(5段階~15段階)、収率が輝く(3.7%~28%)、かつ使用試薬の扱いが建しいと考えられる。

(発明が解決しようとする同題点)

本見明は、4,8ージメチルデカナールを容易で4段階という短段階な反応行程で、収率よく製造できる方法を提供することにある。

(問題点を解決するための手段)

本発明は4. 8 - ジメチルデカナールの製造法であり、製造法の販略をフローシートで簡単に説明する。

本製造の出発物質である10-アセトキシ-4。8-ジメチル-4、8-デカジエナールは、公知、の化合物である。 (榊、アグリカルチュラル、バイオロジカル、ケミストリー、50(1)、17

7~183,1986(Agric.Biol.Chem.,))この10-アセトキシー4,8
-ジメチルー4.8-デカゲエナールをエチレングリコールのペンゼン溶液で共沸脱水を行い、アルデヒド基をアセタールにすることにより保護する。この化合物を酢酸パラジウムのジオキサン溶液で還流させることにより、アシルオキシ基を脱離させる。脱離後、パラジウムーカーボンのエタノール溶液で水素添加させ、1規定の塩酸ーアセトンの溶液でアセタールを還元することにより、4.8-ジメチルデカナールを得た。

以上述べた方法は反応段階が短く、反応行程に も困難なところがなく、 従来の方法と比較して収 率もよく、 従来法の問題点を解決しうる製造法と 考えられる。

くフローシート>

HOCH2CH2OH

Pd (OAc) 2 : PPh3

IPd-C: H2gas

IN-HCI : ACETONE

BEST AVAILABLE COPY

特開昭63-250340(3)

(实施例)

3. 9g(13. 4ミリモル)の10ーアセトキシー4,8ージメチルー4,8ーデカジエナールをベンゼンに溶解させ、これに5mgのpートルエンスルホン酸と1.86g(30.0ミリモル)のエチレングリコールを加えて、共沸脱水を行った。2時間反応させた後、500m1のジエチルエーテルで抽出し、食塩水で数回洗浄した後減圧濃縮して、4.3gのアセタール保護した化合物を得た。(収率91.1%)

次に、このアセタール保護した化合物846mg(3.0ミリモル)を8mlのジオキサンに溶解させ、これに67mg(0.3ミリモル)の酢酸パラジウムと786mg(3.0ミリモル)のトリフェニルホスフィンを加えて撹拌しながら1時間遠流した。反広液は100mlのジエチルエーテルで抽出して、食塩水で数回洗浄した後、減圧透縮した。この生成物をオープンカラム(Merck Kleselgel 60(70~230mesh)へキサン:酢酸エチル=90:10)

(発明の効果)

本発明の製造法により、コクヌストモドキの集 で 合フェロモン世ある4. 8 - ジメチルデカナール を簡便かつ収率よく得ることが出来る。 で分取し該圧温縮して、337mg(1.52ミリモル)のエステル器の設建した化合物を得た。 (収率71.4%)

次に、このエステル基を設定させた化合物337mg(1.52ミリモル)を、パラジウムーカーボン300mgを加えたエタノール25mlに水素ガスを吹き込み活性化させた溶液に加えて、盆温で提伴する。2時間30分反応させた後、パラジウムーカーボンをろ透し被圧蒸留して、265mg(1.16ミリモル)の化合物を得た。(収率83.1%)

次に、この265mg(1.16ミリモル)の 化合物を35mlの1規定塩酸-アセトン(4: 3)の溶液に溶解し、48時間室温で撹伴した。 48時間後、100mlのジエチルエーテルで抽 出し、食塩水で敷回洗浄し、減圧濃縮して182 mg(0.99ミリモル)の4.8-ジメチルデ カナールを得た。(収率83.0%)